PATENTTI- JA REKISTERIHALLI NATIONAL BOARD OF PATENTS A REGISTRATION 9700/84 IN

Helsinki

03.02.2000

34

ETUOIKEUSTCDISTUS PRIORITY DOCUMENT REC'D 17 FEB 2000

PCT PCT



Hakija Applicant

- 1. Raisio Chemicals Oy Raisio, FI
- Lindström, Mari Rusko, FI
- 3. Nurmi, Kari Raisio, FI
- 4. Tammi, Anna-Liisa Paimio, FI

Kansainvälinen patenttihakemus nro International patent application no

PCT/FI00/00015

Kansainvälinen tekemispäivä International filing date

10.01.2000

Etuoikeushak. nro Priority from appl.

FI 990229

Tekemispäivä Filing date

05.02.1999

Keksinnon nimitys Title of invention

"Polymer dispersion and method to produce the same"

Täten todistetaan, että oheiset asiakirjat ovat tarkkoja jäljennöksiä kansainvälisiä patenttihakemuksia vastaanottavana viranomaisena toimivalle Patentti- ja rekisterihallitukselle alkuaan annetuista selityksestä, patenttivaatimuksista ja tiivistelmästä sekä niihin tehdyistä korjauksista.

This is to certify that the annexed documents are true copies of the description, claims and abstract, originally filed with the Finnish Patent Office acting as receiving Office for the international patent applications, and of any corrections thereto.

Pirjo Kaila Tutkimussihteeri

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

Maksu 300,- mk Fee 300,- FIM

Osoite: Arkadiankatu 6 A Address: P.O.Box 1160

FIN-00101 Helsinki, FINLAND

Puhelin: 09 6939 500 Telephone: + 358 9 6939 500 Telefax: 09 6939 5204 Telefax: + 358 9 6939 5204



#### REQUEST

PCT/FI 0 0 / 0 0 0 1 5

International Application No.

1 0 JAN 2000 (10 01 00)

International Filing Date

The Finnish Patent Office
PCT International Application

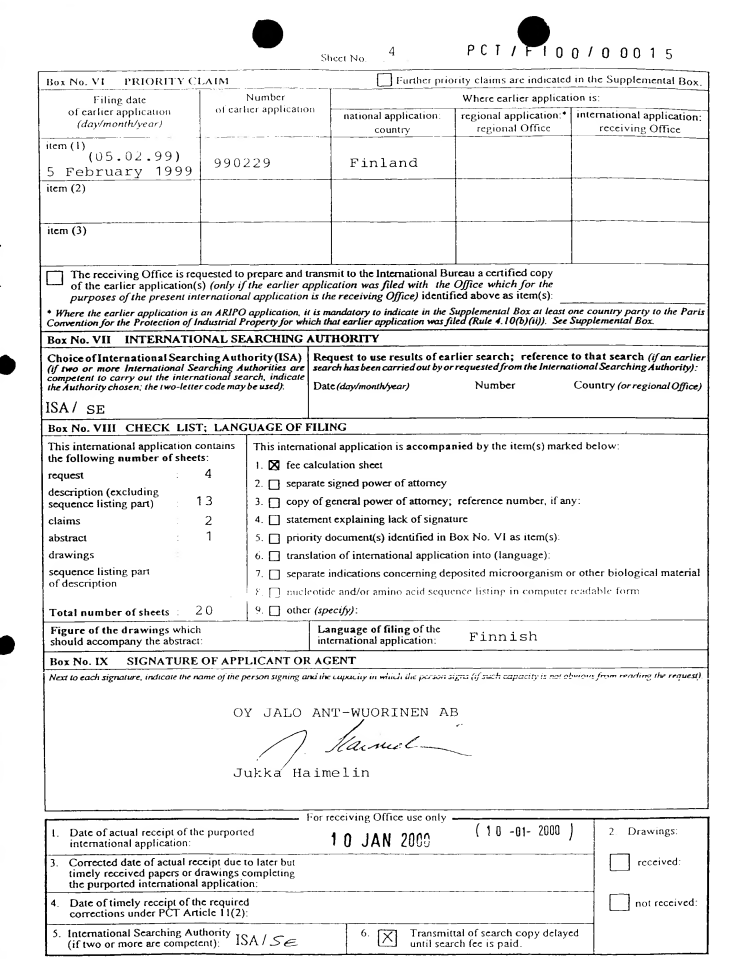
Name of receiving Office and "PCT International Application"

The undersigned requests that the present international application be processed according to the Patent Cooperation Treaty. Applicant's or agent's file reference 31657 (if desired) (12 characters maximum) TITLE OF INVENTION Box No. 1 Polymer dispersion and method to produce the same **APPLICANT** Box No. II Name and address: (Family name followed by given name; for a legal entity, full official designation. The address must include postal code and name of country. The country of the address indicated in this box is the applicant's State (that is, country) of residence if no State This person is also inventor. of residence is indicated below.) Telephone No. RAISIO CHEMICALS OY Raisionkaari 60 Facsimile No FIN-21200 RAISIO FINLAND Teleprinter No State (that is, country) of residence: State (that is, country) of nationality: Finland Finland the States indicated in the Supplemental Box the United States all designated States except the United States of America This person is applicant all designated States of America only for the purposes of: FURTHER APPLICANT(S) AND/OR (FURTHER) INVENTOR(S) Box No. III Name and address: (Family name followed by given name; for a legal entity, full official designation. The address must include postal code and name of country. The country of the address indicated in this Box is the applicant's State (that is, country) of residence if no State This person is of residence is indicated below applicant only LINDSTRÖM, Mari applicant and inventor Ohjaluodontie 268 inventor only (If this check-box FIN-21290 RUSKO is marked, do not fill in below.) FINLAND State (that is, country) of nationality State (that is, country) of residence Finland Finland X the United States of America only the States indicated in all designated States except the United States of America This person is applicant all designated the Supplemental Box for the purposes of: X Further applicants and/or (further) inventors are indicated on a continuation sheet. AGENT OR COMMON REPRESENTATIVE; OR ADDRESS FOR CORRESPONDENCE Box No. IV The person identified below is hereby/has been appointed to act on behalf common representative |X|agent of the applicant(s) before the competent International Authorities as: Name and address: (Family name followed by given name; for a legal entity, full official designation. The address must include postal code and name of country.) Telephone No +358 9 612 6120 OY JALO ANT-WUORINEN AB Facsimile No. Iso Roobertinkatu 4-6 A +358 9 640 575 FIN-00120 HELSINKI Teleprinter No FINLAND Address for correspondence: Mark this check-box where no agent or common representative is/has been appointed and the space above is used instead to indicate a special address to which correspondence should be sent.

Sheet No. 2				
Continuation of Box No. III FURTHER APPLICANT(S) AND/OR (FURTHER) INVENTOR(S)				
If none of the following sub-boxes is used, this sheet should not be	included in the request.			
Name and address: (Family name followed by given name, for a legal entity, full official designation. The address must include postal code and name of country. The country of the address indicated in this Box is the applicant's State (that is, country) of residence if no State of residence is indicated below.)  NURMI, Kari Valopolku 1 FIN-21200 RAISIO FINLAND	This person is:  applicant only  X applicant and inventor  inventor only (If this check-box is marked, do not fill in below.)			
State (that is, country) of nationality:  State (that is, country)	of residence:			
Finland Finlar				
This person is applicant for the purposes of:  all designated States except the United States of America	the United States the States indicated in the Supplemental Box			
Name and address: (Family name followed by given name: for a legal entity, full official designation. The address must include postal code and name of country. The country of the address indicated in this Box is the applicant's State (that is, country) of residence if no State of residence is indicated below.)  TAMMI, Anna-Liisa  Kettutie 4  FIN-21530 PAIMIO  FINLAND	This person is:  applicant only  applicant and inventor  inventor only (If this check-box is marked, do not fill in below.)			
State (that is, country) of nationality:  Finland  State (that is, country)  Finland	of residence:			
This person is applicant.	the United States the States indicated in the Supplemental Box			
Name and address: (Family name followed by given name; for a legal entity, full official designation. The address must include postal code and name of country. The country of the address indicated in this Box is the applicant's State (that is, country) of residence if no State of residence is indicated below.)	This person is:  applicant only  applicant and inventor  inventor only (If this check-box is marked, do not fill in below.)			
State (that is, country) of nationality:  State (that is, country)	of residence:			
This person is applicant for the purposes of:  all designated all designated States except the United States of America	the United States the States indicated in the Supplemental Box			
Name and address: (Family name followed by given name, for a legal entity, full official designation. The address must include postal code and name of country. The country of the address indicated in this Box is the applicant's State (that is, country) of residence if no State of residence is indicated below.)	This person is:  applicant only  applicant and inventor  inventor only (If this check-box is marked, do not fill in below.)			
State (that is, country) of nationality:  State (that is, country)				
This person is applicant for the purposes of:  all designated states except the United States of America	the United States the States indicated in the Supplemental Box			
Further applicants and/or (further) inventors are indicated on another continuation sheet.				



Box	No.	V DESIGNATION OF STATES				
The	follo	owing designations are hereby made under Rule 4 9(a) trice	ark t	he apt	ilizable check-boxes, at least one must be marked)	
		l Patent				
		AP ARIPO Patent: GH Ghana, GM Gambia, KE Kenya, LS Lesotho, MW Malawi, SD Sudan, SL Sierra Leone, SZ Swaziland, TZ United Republic of Tanzania, UG Uganda, ZW Zimbabwe, and any other State which is a Contracting State of the Harare				
Ø	EA	Protocol and of the PCT  Eurasian Patent: AM Armenia, AZ Azerbaijan, BY Belarus, KG Kyrgyzstan, KZ Kazakhstan, MD Republic of Moldova, RURussian Federation, TJ Tajikistan, TM Turkmenistan, and any other State which is a Contracting State of the Eurasian Patent				
Ø		Convention and of the PCT  European Patent: AT Austria, BE Belgium, CH and LI Switzerland and Liechtenstein, CY Cyprus, DE Germany, DK Denmark, ES Spain, FI Finland, FR France, GB United Kingdom, GR Greece, IE Ireland, IT Italy, LU Luxembourg, MC Monaco, NL Netherlands, PT Portugal, SE Sweden, and any other State which is a Contracting State of the European Patent Convention and of the PCT				
•		O DE DE LE DE DE DE CE CE LA CIONE Describile CC Conne CL Câte d'Unite CM Comme				
Na	tiona	1 Patent (if other kind of protection or treatment desired, speci	ify o	n dotte	ed line):	
$\boxtimes$	ΑE	United Arab Emirates	X	LR	Liberia	
X	ΑL	Albania	=		Lesotho	
		Armenia	_		Lithuania	
		Austriaand utility model	_		Luxembourg	
		Australia	=		Latvia	
=			=	_		
_		Azerbaijan Bosnia and Herzegovina			Morocco	
					Republic of Moldova	
_		Barbados			Madagascar	
		Bulgaria	Ы	MK	The former Yugoslav Republic of Macedonia	
		Brazil	57			
		Belarus	•		Mongolia	
		Canada	=		Malawi	
	_	and LI Switzerland and Liechtenstein	_		Mexico	
		China			Norway	
		Costa Rica		NZ	New Zealand	
		Czech Republic and utility model	_	PL	Poland	
				PT	Portugal	
		Germany and utility model	_	RO	Romania	
		Denmark and utility model	_	RU	Russian Federation	
		Dominica and utility model		SD	Sudan	
		Estonia and utility model		SF	Sweden	
_	ES	Spain .		SG	Singapore	
_	FI	Finland and utility model		SI	Slovenia	
-		United Kingdom	_	SK	Slovakia and utility model	
-		Grenada	X	SL	Sierra Leone	
$\boxtimes$	GE	Georgia		TJ	Tajikistan	
$\times$	GH	Ghana		TM	Turk menistan	
X	GM	Gambia	X	TR	Turkey	
$\times$	HR	Croatia	_	TT	Trinidad and Tobago	
X	HU	Hungary		TZ	United Republic of Tanzania	
$\boxtimes$	ID	Indonesia		UA	Ukraine	
$\boxtimes$	IL	Israel		UG	Uganda	
$\boxtimes$	IN	India	$\boxtimes$	US	United States of America	
X	IS	Iceland				
	JP	Japan	X	UZ	Uzbekistan	
X	KE	Kenya	X	VN	Viet Nam	
×	KG	Kyrgyzstan	$\boxtimes$	YU	Yugoslavia	
×	KP	Democratic People's Republic of Korea	$\boxtimes$	ZA	South Africa	
			$\boxtimes$	zw	Zimbabwe	
1×	KR	Republic of Korea and utility model	Ch	cck-l	boxes reserved for designating States which have	
_		Kazakhstan	bec	come	party to the PCT after issuance of this sheet:	
		Saint Lucia			.,	
		Sri Lanka				
			atior	is mad	de above, the applicant also makes under Rule 4,9(b) all other	
Precautionary Designation Statement: In addition to the designations made above, the applicant also makes under Rule 4.9(b) all other designations which would be permitted under the PCT except any designation(s) indicated in the Supplemental Box as being excluded from the scope of this statement. The applicant declares that those additional designations are subject to confirmation and that any designation which is not confirmed before the expiration of 15 months from the priority date is to be regarded as withdrawn by the applicant at the expiration of that time limit. (Confirmation (including fees) must reach the receiving Office within the 15-month time limit.)						



For International Bureau use only
eate of receipt of the record copy
y the International Bureau:

# Polymeeridispersio ja menetelmä sen valmistamiseksi

5

10

15

20

25

30

35

Keksintö koskee tärkkelysperustaista polymeeridispersiota, joka sisältää tärkkelyksen ja monomeerien kopolymeeriä. Keksintö koskee myös menetelmää kyseisen dispersion valmistamiseksi sekä sen käyttöä paperinvalmistuksessa erityisesti paperin pintaliimauksen lisäaineena ja paperikoneen märkään päähän lisättävänä paperin märkä- ja kuivalujuutta lisäävänä - aineena. Paperilla tarkoitetaan tässä keksinnössä sekä paperia että kartonkia, joiden valmistuksessa on käytetty puupitoista tai kemiallisesti käsiteltyä kuitua tai kierrätyskuitua tai em. sekoitusta. Tällaisia papereita ovat mm. hienopaperit, LWC-, SC- ja sanomalehtipaperit, pakkaus- ja taivekartongit.

US-patentista 4 301 017 (Standard Brands Inc.) tunnetaan polymeerivesidispersio, joka saadaan kopolymeroimalla vähintään yhtä vinyylimonomeeria ohennetun/pilkotun tärkkelysjohdannaisen vesiliuoksessa. Käytetyt tärkkelysjohdannaiset olivat dietyyliaminoetyyli-, asetyyli-, syanoetyyli- tai karbamoetyylijohdannaisia. Tällaiset johdannaiset ovat vain lievästi ionisia neutraalilla alueella ja toimivat parhaiten paperinvalmistusprosesseissa vain matalilla pH-alueilla (pH < 6), joissa ne ovat osittain ionisoituneita. Paperinvalmistusprosessit ovat nykyään useimmiten neutraaleja, jolloin polymeerien tulee toimia myös pH-alueella 6-9, edullisesti 7-8,5. Em. patentissa käytetyn tärkkelyksen substituutioaste yllä olevilla substituenteilla tulee olla vähintään 0,05. Ennen polymerointia tärkkelys pilkotaan/ohennetaan entsymaattisesti siten, että sen rajaviskositeetti on edullisesti välillä 0,12-0,28 dl/g. Polymerointikatalyyttinä (initiaattorina) on käytetty Ce(IV)suoloja.

Patentissa DE 3702712 (US 4,835,212; BASF Ag) kuvataan polymeeridispersioiden valmistusta tärkkelyksistä, joiden rajaviskositeetti on 0,04-0,12 dl/g. Myös tässä patentissa käytetyt tärkkelykset ovat ennen polymerointia entsymaattisesti pitkälle pilkottuja. Esimerkeissä on käytetty lievästi kationisia kaupallisia tärkkelyksiä, joissa substituutioaste (DS = degree of substitution) on korkeintaan 0,07. Monomeereina patentissa DE 3702712 on käytetty 40-140 paino-osaa koko polymeeristä laskettuna monomeeriseosta, jossa oli 20-65 p-% akryylinitriiliä tai metakryylinitriiliä, 80-35 p-% akryylihappoestereitä ja 0-10 p-% muita kopolymeroituvia monomeerejä. Katalyyttinä käytettiin peroksideja.

Tämän keksinnön kohteena ovat uuden koostumuksen omaavat dispersiot, joilla on parempi reaktiivisuus kuin tunnetuilla dispersioilla ja jotka retentoituvat ja kiinnittyvät hyvin paperikuituihin. Keksinnön mukaisia dispersioita voidaan käyttää paperin pintaliimauksen lisäaineena ja paperikoneen märkän päähän lisättävänä paperin märkä- ja kuivalujuutta lisäävänä aineena. Keksintö koskee myös menetelmää näiden dispersioiden valmistamiseksi.

Pintaliimauksessa lisätään yleisesti painettavuuden parantamiseksi pintaliimatärkkelykseen erilaisia polymeerejä. Ne voivat olla styreenimaleiinihappokopolymeerejä, erilaisia akrylaatteja jne. Näissä tapauksissa lisättyjen kalliiden polymeerien vaikutus ei tule kokonaan hyödynnettyä, koska polymeerit eivät ole yleensä tärkkelyksen kanssa täydellisesti liukenevaisia (termodynaamiset liukoisuuskertoimet ovat liian kaukana toisistaan) eivätkä siis muodosta kuivuessaan täydellisesti toisiinsa liukenevaa ja toisiinsa sekoittuvaa polymeeriverkostoa (interpenetrating network).

Nyt kyseessä olevan keksinnön eräänä tarkoituksena on valmistaa sellaisia polymeeripartikkeleita, joiden pintarakenne on samanlainen kuin käytetyssä pintaliimatärkkelyksessäkin, jolloin nämä kaksi muodostavat täydellisesti toisiinsa sekoittuvan verkoston. Tämä saadaan aikaan siten, että polymeerin väliaineena ja aloituspanoksena käytetään samaa tai kemiallisesti samankaltaista tärkkelystä kuin itse pintaliimakin on. Tällöin polymeroinnin aikana muodostuneet partikkelit pysyvät paperin valmistuksen aikana tärkkelysfilmissä eivätkä erotu siitä kuivumisen aikana. Jos tärkkelys pilkotaan ennen polymerointia entsymaattisesti tarvitaan polymeerin stabiloimiseksi muitakin keinoja kuin pelkkä tärkkelys, esimerkiksi emulgaattoria tai vesiliukoisia monomeereja. Tällöin polymeerin pintarakenne ei ole enää pintaliimatärkkolyksen kanssa samanlainen.

Paperikoneen massalisäyksiin sopivaa kopolymeeria voidaan valmistaa siten, että kullekin paperikoneelle räätälöidään ko. koneen märän pään järjestelmään kationisuudeltaan ym. ominaisuuksiltaan sopiva tärkkelysjohdannainen. Pääperiaatteena tässäkin on se, että polymeeripartikkelien pintarakenne on mahdollisimman samanlainen kuin käytetyn märän pään tärkkelyksen tai tärkkelyspohjaisen lujuusaineen molekyylirakenne (molekyylipaino, kationisuus, haarottuneisuus jne). Tällöin polymeerit eivät kuivuessaan eroa tärkkelysmatriisista vaan muodostavat täydellisesti yhteen nivoutuvan (interpenetrating network) verkoston.

Nyt kyseessä olevalla keksinnöllä pystytään toisin kuin kahdessa edellä mainitussa menetelmässä valmistamaan kopolymeerejä pilkkomattomasta tai vain hieman hapetetusta (esim. peroksidi- tai hypokloriittihapetetusta) tärkkelyksestä. Tärkkelys voi olla esimerkiksi peruna-, maissi-, ohra-, vehnä-tai tapiokatärkkelystä, joista edullisia ovat peruna- ja maissitärkkelys. Tärkkelystä ei pilkota entsymaattisesti ennen polymerointia, jolloin sen rajaviskositeetti on vähintään 1,0 dl/g, edullisesti 1,5-15 dl/g, ja kaikkein edullisimmin 3-15 dl/g.

Keksinnön mukainen polymeeridispersio on stabiili eikä sen viskositeetti nouse liian korkeaksi missään vaiheessa valmistuksen aikana. Hapetettua tärkkelystä käyttämällä voidaan hapetuksessa muodostuvat karboksyyliryhmät hyödyntää myös polymeerin stabiloinnissa. Tärkkelyksen suuremmasta molekyylipainosta johtuen tärkkelys stabiloi partikkelia myös steerisesti. Lisäksi hapetuksessa ja kationisoinnissa muodostuvat ioniset ryhmät stabiloivat partikkelia, jolloin polymeroinnissa ei tarvita vesiliukoisia monomeereja stabiloimaan partikkelia. Tärkkelyksen entsymaattisessa käsittelyssä näitä stabiloivia ryhmiä ei muodostu ja myös steerinen stabilointi häviää, jolloin joudutaan käyttämään emulgaattoreita, joiden yleisesti tiedetään huonontavan liimausta. Samalla paperin lujuusominaisuudet heikkenevät erittäin voimakkaasti.

Keksinnön mukaisia polymeeridispersioita valmistettaessa tärkkelystä edullisesti kationisoidaan sopivalla kationisointikemikaalilla käyttötarkoituksen mukaan siten, että pintaliimasovelluksissa DS-arvot ovat alueella 0,01 - 1,0, edullisesti 0,01 - 0,08, ja massaliimasovelluksissa 0,05 - 1,0, edullisesti 0,08-1,0 ja edullisemmin 0,1-0,5. Voidaan kuitenkin käyttää myös natiivia tai anionisoitua tärkkelystä.

Mikäli tärkkelys kationisoidaan, sopivia kationisointikemikaaleja ovat kvartäärisen typen sisältävät kationisointikemikaalit, esimerkiksi 1,3-epoksi- tai 1,3-hydrokloridijohdokset. Edullinen kationisointikemikaali on 2,3-epoksipropyylitrimetyyliammoniumkloridi. Kationisointi tehdään tärkkelyksen ollessa liuosmuodossa alkalisessa liuoksessa (pH > 7, edullisesti pH 9-11). Tärkkelysvesiliuoksen kuiva-aine on tällöin alle 50 %, edullisesti 10-35 %, ja lämpötila yli 60°C, edullisesti 75-90°C. Natiivin tärkkelyksen hapetus ja kationisointi voidaan tehdä myös samanaikaisesti, mutta mieluiten hapetus tehdään en-

10

15

20

25

30

35

nen kationisointia, koska kationisointi tapahtuu edullisemmin korkeammissa lämpötiloissa kuin mitä hapetus joudutaan aluksi tekemään natiivin tärkkelyksen geelaantumisesta johtuen.

Olemme havainneet kopolymeroinnin onnistuvan parhaiten käytettäessä aikaisemmin tunnetuista menetelmistä poiketen korkeamman molekyylipainon (ts. korkeamman rajaviskositeettiarvon) omaavaa tärkkelystä yhdessä sopivan kationisuusasteen ja sopivan monomeerikoostumuksen kanssa. Sopiva monomeerikoostumus kyseessä olevassa keksinnössä on sellainen, joka antaa muodostuvalle kopolymeerille hyvän filminmuodostuskyvyn MFT (minimum film forming temperature) alueella –50°C-200°C, edullisesti 0-100°C, edullisemmin 0-70°C, vieläkin edullisemmin 10-50°C ja edullisimmin 20-50°C. Edullisimmin käytetään ainakin kahden tai useamman polymeroituvan monomeerin seosta, jossa vähintään yksi monomeeri on vinyylinen monomeeri. On huomioitava, että tärkkelyksen kationisuusaste vaikuttaa polymeerin filminmuodostumislämpötilaan: mitä kationisempi tärkkelys, sitä alhaisempi filminmuodostumislämpötila polymeeridispersiolla on. Tärkkelys lisätään edullisesti polymeroinnin alussa, mutta osa tärkkelyksestä voidaan lisätä myöhemmin polymeroinnin ns. propargaatiovaiheen aikana.

Monomeereinä voidaan käyttää esimerkiksi styreeniä, alfa-metyylistyreeniä, akrylaatteja, akryylinitriiliä, vinyyliasetaattia jne. Edullinen on monomeeriseos, jossa ainakin toinen monomeeri on hydrofobinen monomeeri, kuten styreeni.

Keksintö koskee siten polymeeridispersiota, joka käsittää tuotteen kuivaainepitoisuudesta laskettuna komponentteinaan

- a) 5-50 %, edullisesti 5-40 % tärkkelystä, jonka kationisuusaste on 0,01 1 ja rajaviskositeetti kationisoinnin jälkeen > 1,0 dl/g,
- b) 50-95 %, edullisesti 60-95 % monomeriseosta, jossa on vähintään yhtä vinnyylistä monomeriä,

joista komponenteista muodostuvan polymeerin filminmuodostumislämpötila on –50-200°C, edullisesti 0-70°C, sekä c)vettä.

Edullisesti tärkkelyksen kationisuusaste edellä kuvatussa polymeeridispersiossa on 0,04 - 1,0 ja rajaviskositeetti 1,5-15 dl/g. Edullinen monomeeriseos käsittää 40-70 % akrylaatteja ja 30-60 % styreeniä.

Keksintö koskee myös polymeeridispersiota, joka käsittää 5-50 %, edullisesti 5-40 % tärkkelystä, 0-19 % akryylinitriiliä, 10-60 % akrylaatteja ja 10-60 % styreeniä tuotteen kuiva-ainepitoisuudesta laskettuna, sekä vettä.

5

5

10

15

20

25

30

35

Edullinen keksinnön mukainen polymeeridispersio käsittää 15-40 %, edullisesti 15-35 % tärkkelystä, 5-19 % akryylinitriiliä, 20-50 % akrylaatteja ja 20-40 % styreeniä tuotteen kuiva-ainepitoisuudesta laskettuna, sekä vettä.

Erityisen edullinen keksinnön mukainen polymeeridispersio sisältää tuotteen kuiva-ainepitoisuudesta laskettuna 20 % tärkkelystä, jonka kationisuusaste on noin 0,05 ja rajaviskositeetti 3-15 dl/g, 19 % akryylinitriiliä, 30 % akrylaatteja, edullisesti butyyliakrylaattia ja/tai 2-etyyliheksyyliakrylaattia, 31 % styreeniä, sekä vettä.

Käyttövalmiin vesipitoisen polymeeridispersion kuiva-aine voi olla esimerkiksi 10-60 %, edullisesti 20-50 %, edullisemmin 25-40 % ja edullisimmin 25-35 %.

Keksinnön mukaisessa menetelmässä edellä kuvatun kaltaisen polymeeridispersion valmistamiseksi veteen liuotettuun tärkkelykseen kopolymeroidaan monomeeriseosta, jossa on vähintään yhtä vinyylistä monomeeriä ja josta muodostuvan polymeerin filminmuodostumislämpötila on -0-200°C, edullisesti 0-70°C. Monomeerien polymerointi tärkkelykseen voidaan tehdään myös vaiheittain siten, että kukin monomeerityyppi lisätään reaktioseokseen erikseen ja annetaan polymeroitua tärkkelykseen ennen seuraavan monomeerin lisäystä.

Keksinnön mukaisen menetelmän etuja on, että korkeallakaan molekyylipainolla viskositeetti ei nouse liian korkeaksi polymeroinnin aikana. Lisäksi on todettu, että käytettäessä hieman korkeampaa ionisten ryhmien substituutiota tärkkelykseen ja korkeaa tärkkelyksen molekyylipainoa erityisesti akryylinitriilin määrää on pystytty alentamaan jopa alle 19 %. Tällöin polymeroinnin on havaittu etenevän mitä ilmeisimmin ns. precipitation polymerization -mekanismilla. Tämän mekanismin mukaan veteen täysin liuenneisiin tärkkelysmolekyyleihin sitoutuu hydrofobisia ryhmiä, jotka pyrkivät pois vesifaasis-

5

10

15

20

25

ta. Tämä saa aikaan ketjujen saostumisen alkupartikkeleiksi. Tätä vaihetta kutsutaan polymeroinnin vaiheeksi 1. Tällöin initiointi tapahtuu vesiliuoksessa.

Initiaattorina voidaan käyttää sinänsä tunnettuja initiaattoreita, esimerkiksi ammonium- tai kaliumpersulfaattia tai peroksideja, edullisesti kuparisulfaattivetyperoksidi -redoxparia. Lämpötila polymeroinnissa on 70-90°C, edullisesti 75-80°C, ja pH alle 7, edullisesti pH 3-5. Tärkkelystä lisätään 2-200 %, edullisesti 10-100 %, edullisemmin 10-60 % ja edullisimmin 10-50 % kuivan monomeeriseoksen määrästä laskettuna.

Polymeroinnin vaihe 2 alkaa, kun syntyneet polymeeriembryot kasvavat ja lisää monomeeriä diffundoituu sisään kasvaviin alkupartikkeleihin. Tätä vaihetta kutsutaan polymeroinnissa ns. propargaatiovaiheeksi. Partikkelien koagulointi jatkuu kunnes ioniset ryhmät alkavat stabiloida syntyneitä partikkeleita. Tämä DLVO-teorian mukainen stabilointi johtaa partikkelien määrän vakiintumiseen ja partikkelikoon asettumiseen energeettisesti stabiilille alueelle kolloidikemiasta tutulla tavalla. Näin syntyneet alkupartikkelit toimivat alkupartikkeleina kasvaville polymeeripartikkeleille. Tässä tapauksessa mekanismi toimii jopa täysin ilman pinta-aktiivisia aineita. Patentissa DE 3702712 tarvitaan lisäksi pinta-aktiivisia aineita, mikä todistaa, että polymerointi etenee siinä klassisen Harkinsin mallin mukaan (W. D. Harkins *J. Am. Chem Soc.* 69 (1947) 1428), jossa monomeerit sijaitsevat alkuvaiheessa miselleissä ja initiointi alkaa niissä.

Polymeroinnin vaihe 3 alkaa, kun vapaa monomeri on käytetty ja sitä on enää läsnä vain partikkeleissa. Tälä kutsutaan terminointivaiheeksi. Nyt polymeeripartikkelien määrä, halkaisija ja pintavaraukset ovat muodostuneet.

Keksinnön mukaisella menetelmällä saadaan aikaan hyvin lujuutta antava, uuden koostumuksen omaava kopolymeeri, jossa tärkkelysketjuun on polymeroitunut sopivin välimatkoin ja sopivan pituisia synteettisen polymeerin haaroja. Myös syntyneen homopolymeerin määrä on yllättävästi melko pieni.

Tällä polymerointitavalla saadaan hyvä polymeerin adhesiivinen ja kohesiivinen lujuus paperissa. Lisäksi polymeeri retentoituu ja tarttuu paperinvalmistusprosessissa hyvin kuituihin sekä parantaa paperin märkälujuutta (initial wet strength), jota ominaisuutta tarvitaan erityisesti uusilla nopeilla 'gap for-

mer'-koneilla, joilla on esim. kenkäpuristimet. Toinen selvästi havaittu ominaisuus on, että tällä menetelmällä valmistetut polymeerit tahrivat paperinkoneen teloja vähemmän kuin useimmat muut synteettiset polymeerit. Partikkelin pintarakenteen oletetaan olevan tässä keksinnössä sellainen, että se mahdollistaa vetysidosten syntymisen partikkelien ja kuidun välille, mutta on silti paremmin pestävissä pois koneen osien pinnalta.

Sekä paperin massa- että pintaliimaussovellutuksissa polymeerillä on huomattu olevan täydellinen yhteensopivuus käytetyn massa- tai pintaliimatärkkelyksen kanssa siten, että mitään erottumista ei tapahdu polymeerin kuivuessa. Tällöin paperin lujuudet ovat parhaimmillaan.

Pintaliimasovelluksissa polymeeria käytetään yleensä n. 1-10 % pintaliimatärkkelyksen määrästä. Tällöin tärkkelyksen ja polymeerin seos lisätään normaalisti paperin pinnalle pintaliimapuristimilla. Erityisesti hienopaperisovelluksissa saadaan tasaisempi painettavuus polymeerin sekoittuessa täysin pintaliimatärkkelykseen. Myös paperin inkjet-ominaisuudet paranevat, ts. paperi soveltuu paremmin värimustesuihkutulostukseen. Polymeerin tarttuvuutta paperin kuituun voidaan edelleen parantaa nostamalla hieman polymeerin stabiloinnissa käytettävän tärkkelyksen kationisuusastetta.

Seuraavissa esimerkeissä tärkkelys 1 tarkoittaa peroksidihapetettua perunatärkkelystä, jonka rajaviskositeetti on 9 dl/g, tärkkelys 2 hypokloriittihapetettua perunatärkkelystä, jonka rajaviskositeetti on 1,5 dl/g, ja tärkkelys 3 hypokloriittihapetettua perunatärkkelystä, jonka rajaviskositeetti on 9 dl/g. Kaikkien tärkkelysten kuiva-aine on 82 %.

## Esimerkki 1

5

10

15

20

25

30 61,2 osaa tärkkelystä 1 lietetään 487 osaan vettä. Seokseen lisätään 10 osaa 10 %:sta natriumhydroksidiliuosta, ja seos lämmitetään 80°C:seen. Lisätään 12,2 osaa kationisointikemikaalia (74 %) ja annetaan reagoida 5 tunnin ajan. Tärkkelyksen kationisuusaste on tässä vaiheessa 0,15 ja rajaviskositeetti 10 dl/g. Reaktioliuoksen pH alennetaan lisäämällä 9,1 osaa 5 %:ista suolahappoa. Lisätään 10 osaa 0,5 %:sta kupari(II)sulfaattiliuosta. Monomeeriseoksen, jossa on 38,1 osaa akryylinitriiliä, 100,3 osaa butyyliakrylaattia ja 62,2 osaa styreeniä, ja 5 %:sen peroksidiliuoksen (110,6 osaa) syötöt aloitetaan samanaikaisesti. Monomeriseos syötetään 5 tunnin ja pe-

roksidiliuos 5,5 tunnin aikana. Reaktioseoksen annetaan reagoida vielä 1 tunnin ajan. Lopputuotteeksi saadaan dispersio, jonka kuiva-aine on 28 %.

### Esimerkki 2

5

10

15

20

25

30

140,6 osaa tärkkelystä 2 lietetään 378 osaan vettä. Lisätään 24 osaa 0,5 %:sta kupari(II)sulfaatin vesiliuosta ja kuumennetaan seos 80°C:seen. Seoksen annetaan sekoittua tässä lämpötilassa noin 30 minuuttia, jotta tärkkelys ehtii liueta veteen. Monomeriseoksen, jossa on 115,3 osaa 2-etyyliheksyyliakrylaattia ja 115,3 osaa styreeniä, ja 5 %:sen peroksidiliuoksen (230,5 osaa) syötöt aloitetaan samanaikaisesti. Monomeriseos syötetään 4 tunnin ja peroksidiliuos 4,5 tunnin aikana. Reaktioseoksen annetaan reagoida vielä 1 tunnin ajan. Lopputuotteeksi saadaan dispersio, jonka kuiva-aine

### Esimerkki 3

on 34 %.

61,1 osaa natiivia perunatärkkelystä ja 0,05 osaa kupari(II)sulfaattia sekoitetaan 554,8 osaan vettä. 10 osaa 10 % natriumhydroksidiliuosta lisätään seokseen ja seos lämmitetään 45°C:seen. 10 osaa 5 % vetyperoksidiliuosta lisätään seokseen 30 minuutin aikana, jonka jälkeen seoksen annetaan sekoittua 45°C:ssa vielä 1 tunnin ajan. Reaktioseokseen lisätään 12,2 osaa kationisointikemikaalia (74 %) ja seos lämmitetään 80°C:seen, jossa sen annetaan reagoida 4 tuntia. Tärkkelyksen kationisuusaste on tässä vaiheessa 0,15 ja rajaviskositeetti käytetyissä reaktio-olosuhteissa noin 5 dl/g. Reaktioliuoksen pH alennetaan lisäämällä 9,1 osaa 5 %:sta suolahappoa. Monomeriseoksen, jossa on 38,1 osaa akryylinitriiliä, 100,3 osaa butyyliakrylaattia ja 62,2 osaa styreeniä, ja 5 %:sen peroksidiliuoksen (110,6 osaa) syötöt aloitetaan samanaikaisesti. Monomeriseos syötetään 5 tunnin ja peroksidiliuos 5,5 tunnin aikana. Reaktioseoksen annetaan reagoida vielä 1 tunnin ajan. Lopputuotteeksi saadaan dispersio, jonka kuiva-aine on 26 %.

### Esimerkki 4

61,2 osaa tärkkelystä 3 lietetään 487 osaan vettä. Seokseen lisätään 10 osaa 10 %:sta natriumhydroksidiliuosta, ja seos lämmitetään 80°C :seen. Lisätään 4,1 osaa kationisointikemikaalia ja annetaan reagoida 5 tunnin ajan. Tärkkelyksen kationisuusaste on tässä vaiheessa 0,05 ja rajaviskositeetti 1,5

dl/g. Reaktioliuoksen pH alennetaan lisäämällä 9,1 osaa 5 %:sta suolahappoa. Lisätään 10 osaa 0,5 %:sta kupari(II)sulfaattiliuosta. Monomeriseoksen, jossa on 38,1 osaa akryylinitriiliä, 100,3 osaa butyyliakrylaattia ja 62,2 osaa styreeniä, ja 5 %:sen peroksidiliuoksen (110,6 osaa) syötöt aloitetaan samanaikaisesti. Monomeeriseos syötetään 5 tunnin ja peroksidiliuos 5,5 tunnin aikana. Reaktioseoksen annetaan reagoida vielä 1 tunnin ajan. Lopputuotteeksi saadaan dispersio, jonka kuiva-aine on 28 %.

Esimerkki 5: AKD:n (alkyyliketeenidimeerin) ja polymeerisen liiman kuivalujuusvaikutuksen vertailu

Paperi (80 g/m²) valmistettiin koepaperikoneella, jonka rainan leveys oli 1 metri ja nopeus 80 m/min. Selluloosana käytettiin koivun ja männyn sekoitusta (60/40) jauhatukseltaan 25-30°SR. Lisäksi käytettiin 25 % kokonaismassakoostumuksesta täyteainetta (PCC:n ja GCC:n sekoitusta), 0,8 % massatärkkelystä kationisuusasteeltaan DS 0,045, ja retentioaineita.

Massa:

5

10

15

20

25

30

60 % koivu 28°SR, 40 % mänty 25°SR

Täyteaine:

17,5 % GCC, 7,5 % PCC

Retentio:

Percol 162 0,02 %, Bentoniitti 0,1 %

Massatärkkelys:

Raisamyl 145 C

Liima-aine (lisätty aktiivisen liiman määrä kuivan massan määrästä laskettuna)	Vetolujuusindeksi [Nm/g]	Huokoisuus [ml/min]		
AKD (0,15 %)	59,9	1360		
Esim. 4:n dispersio (1,5 %)	63,8	1020		

Liimaustaso oli kummassakin näytteessä sama, Cobb<sub>60</sub> n. 28 g/m<sup>2</sup>.

Esimerkki 6: Palstautumislujuuden määritys

Paperi (300 g/m²) valmistettiin laboratoriossa arkkimuotissa. Massakoostumuksena käytettiin ruskean uusiomassan (60 %), sekauusiomassan (20 %) ja puolisellun (20 %) sekoitusta. Lisäksi käytettiin 2 % spraytärkkelystä kationisuusasteeltaan DS 0,015.

Palstautumislujuus [J/m²]	
334	
210	
303	
326	1.
	334 210 303

Liimaustaso oli kaikissa näytteissä samalla tasolla, Cobb<sub>60</sub> 27-29 g/m².

## Esimerkki 7: Märkävetolujuuden määritys

Paperi (50 g/m²) valmistettiin koepaperikoneella, jonka rainan leveys oli 1 metri ja nopeus 100 m/min. Näyte otettiin 1. kuivatusosalta paperin ollessa vielä märkä ja mitattiin välittömästi. Massana käytettiin tyypillistä sanomalehtipaperin valmistuksessa käytettävää hierrettä jauhatukseltaan 66-68°SR. Lisäksi käytettiin 15 % kokonaismassakoostumuksesta täyteainetta, 0,4 % massatärkkelystä kationisuusasteeltaan DS 0,2 ja retentioaineita.

Massa: TMP

Täyteaine: Omyalite 60 10 %

Retentio: Hydrocol 878 0,04 %, Hydrocol 0 0,2 %

Massatärkkelys: 0,4 %

Esimerkin 1 dispersio: 0,4 %

	0-piste*	Esimerkin 1 dispersio	
Kuivavetolujuusindeksi [Nm/g]	28,2	32,1	
Märkävetolujuusindeksi 1 [Nm/g]	3,0	3,5	
Märkävetolujuusindeksi 2 [Nm/g]	7,0	8,7	
Hydrofobisuus [s]	34	89	
Huokoisuus [µm/Pas]	7,78	4,55	

<sup>\*</sup> paperi, jonka valmistuksessa ei oltu käytetty esimerkissä 1 valmistettua dispersiota

5

10

15

Paperin tuhkapitoisuuden vaikuttaessa lujuuteen on märkävetolujuusindeksi 2:ssa huomioitu koepisteen tuhkapitoisuus.

Esimerkkien 5-7 perusteella keksinnön mukainen polymeeridispersio parantaa sekä paperin kuiva- että märkälujuutta. Kationisen suojakolloidinsa ansiosta polymeeri retentoituu anionisiin kuituihin. Mittaustulosten perusteella voidaan päätellä polymeeridispersion parantavan paperin hydrofobisuutta sekä tavanomaisista paperin märkään päähän lisättävistä liimausaineista poiketen parantavan myös paperin lujuutta.

## Esimerkki 8: Pintaliimauskokeet

5

10

20

25

35

Pohjapaperin (80 g/m²) selluloosana käytettiin koivun ja männyn sekoitusta (60/40) jauhatukseltaan n. 25°SR. Lisäksi käytettiin 25 % kokonaismassa-koostumuksesta täyteainetta (PCC), 0,8 % massatärkkelystä kationisuusasteeltaan DS 0,035 ja retentioaineita. Paperi valmistettiin koepaperikoneella, jonka nopeus oli 80 m/min ja rainan leveys 1 m.

Paperi pintaliimattiin pintaliimapuristimella kationisella (DS 0,015), 10 %:isella perunatärkkelysliuoksella, johon oli lisätty 5 % kuivaa polymeeriä kuivan - tärkkelyksen määrästä laskettuna. Nollapisteenä käytettiin tärkkelysliuosta ilman polymeeriä.

Pintaliimatuista papereista mitattiin HST (Hercules Sizing Test) käyttämällä 2 %:ista Acrosin naftovihreäliuosta 1 %:isessa muurahaishapossa.

	Nollapiste	1 s
30	Esim. 1	97 s
	Esim. 2	28 s
	Esim. 4	48 s
	Vertailuesim. 1	10 s
	Vertailuesim. 2	24 s

Vertailuesimerkki 1 oli valmistettu patentin DE 3702712 esimerkin 5 mukaan. Vertailuesimerkki 2 oli valmistettu patenttijulkaisun WO 95/13194 esimerkin 4

mukaan käyttäen hydroksipropyylitärkkelyksen sijasta samaa hapetettua tärkkelystä kuin esimerkissä 2.

### Vertailuesimerkki 1

5

10

15

20

25

30

35

42,4 osaa hypokloriittihapetettua perunatärkkelystä, kationisuusasteeltaan (DS) 0,035, sekoitettiin 142 osaan vettä. Seos lämmitettiin 80°C: seen, jonka jälkeen siihen lisättiin 26 osaa 10 %:sta kaliumasetaattiliuosta ja 18 osaa 1 %:sta alfa-amylaasiliuosta. Seoksen annettiin reagoida vielä 20 minuuttia, minkä jälkeen lisättiin 7,5 osaa jääetikkaa. Tämän jälkeen seokseen lisättiin 9 osaa 1 %:sta kuparisulfaattiliuosta ja 1,75 osaa 30 % vetyperoksidiliuosta. Seoksen annettiin reagoida 20 minuuttia, minkä jälkeen liuoksen rajaviskositeetiksi mitattiin 0,07 dl/g. Seokseen lisättiin 1,8 g 30 % vetyperoksidiliuosta. Emulsion, jonka muodostaa 93,7 osaa akryylinitriiliä, 76,4 osaa butyyliakrylaattia ja 0,8 osaa 25 %:sta kaupallista, lineaarista dodekyylibentseenisulfonaatin Na-suolaa 50 osassa vettä, ja 3,12 %:sen peroksidiliuoksen (50 osaa) syötöt aloitettiin samanaikaisesti. Emulsion syöttöaika oli 1 tunti ja peroksidiliuoksen 1,75 tuntia. Peroksidisyötön loputtua seosta lämmitettiin vielä 85°C:ssa 15 minuuttia. Tuotteeksi saatiin dispersio, jonka kuivaainepitoisuus oli 43 %.

### Vertailuesimerkki 2

49,5 osaa tärkkelystä 2, 0,07 osaa alfa-amylaasia ja 0,07 osaa kaliumasetaattia sekoitettiin 446,20 osaan vettä ja seos kuumennettiin 85°C:seen. Seokseen lisättiin 0,04 osaa alfa-amylaasia ja seoksen annettiin reagoida vielä 20 minuuttia. Seokseen lisättiin 8,22 osaa jääetikkaa, 11 osaa 1 %:sta kuparisulfaattiliuosta ja 1,14 osaa 30 %:sta vetyperoksidiliuosta ja seoksen annettiin sekoittua vielä 20 minuuttia. Seoksen rajaviskositeetiksi mitattiin 0,05 dl/g. Seokseen lisättiin 27,4 osaa metakryyliamidopropyylimetyyliammoniumkloridia, 4,1 osaa akryylihappoa ja 0,91 osaa 30 %:sta vetyperoksidia. Monomeeriseoksen, joka sisältää 41,1 osaa styreeniä ja 41,1 osaa butyyliakrylaattia, ja 2,1 %:sen peroksidiliuoksen (58,4 osaa) syötöt aloitetaan samanaikaisesti. Monomeriseoksen syöttöaika oli 2 tuntia ja peroksidiliuoksen 2,25 tuntia. Peroksidiliuoksen syötön loputtua seoksen annettiin reagoida 85°C:ssa vielä 1 tunnin ajan. Tuotteeksi saatiin dispersio, jonka kuiva-ainepitoisuus oli 16 %.

10

Vertailuesimerkin 2 synteesi ei täysin onnistunut. Kuiva-aine jäi oletettua alhaisemmaksi ja dispersioon jäi 40 000 ppm reagoimatonta monomeria, kun reagoimattoman monomerin määrä muissa tämän keksinnön esimerkeissä oli 300-1500 ppm. Synteesin epäonnistuminen johtuu todennäköisesti siitä, että alkuperäisessä patentissa käytetyn tärkkelyksen hydroksipropyyliketjut oletetaan stabiloivan dispersiota. Tämän keksinnön mukaisessa menetelmässä stabilointi perustuu korkeampaan molekyylipainoon. Tämä stabilointi häviää, kun tärkkelys pilkotaan entsymaattisesti julkaisun WO 95/13194 menetelmän mukaisesti. Kohtalaisen hyvä liimaus johtuu dispersion suuresta hydrofobisen jäännösmonomerin määrästä. Näiden monomerien imeydyttyä paperiin paperin hydrofobisuus kasvaa. Monomerit ovat kuitenkin terveydelle haitallisia voimakashajuisia aineita, jolloin niiden suuri pitoisuus dispersiossa ei ole suotavaa.

Pintaliimauskokeiden tulosten perusteella keksinnön mukainen polymeeridispersio parantaa paperin musteenkestoa aikaisemmin tunnettuja ja tässä
vertailuesimerkkeinä käytettyjä polymeeridispersioita paremmin. Paperin
musteenkeston (HST) on muissa tutkimuksissamme todettu korreloivan
myös paperin vedenkeston ja ink jet -ominaisuuksien kanssa. Musteenkeston parantuessa myös paperin vedenkesto ja ink jet -ominaisuudet paranevat.

### Patenttivaatimukset

- 1. Polymeeridispersio, **tunnettu** siitä, että se käsittää tuotteen kuivaainepitoisuudesta laskettuna komponentteinaan
- a) 5-50 %, edullisesti 5-40 % tärkkelystä, jonka kationisuusaste (DS) on 0,01 1 ja rajaviskositeetti kationisoituna > 1,0 dl/g,
- b) 50-95%, edullisesti 60-95 % monomeriseosta, jossa on vähintään yhtä vinyylistä monomeriä,

joista komponenteista muodostuvan polymeerin filminmuodostumislämpötila on –50-200°C, edullisesti 0-100°C, edullisemmin 0-70°C ja edullisimmin 10-50°, sekä

c) vettä.

5

10

15

20

30

35

40

45

- 2. Patenttivaatimuksen 1 mukainen polymeeridispersio, **tunnettu** siitä, että tärkkelyksen kationisuusaste on 0,04 1,0 ja rajaviskositeetti 1,5 15 dl/g.
- 3. Patenttivaatimuksen 1 tai 2 mukainen polymeeridispersio, **tunnettu** siitä, että monomeriseoksesta muodostuvan polymeerin filminmuodostumislämpötila on 10-50°C, edullisesti 20-50°C.
- 4. Jonkin patenttivaatimuksista 1-3 mukainen polymeeridispersio, **tunnettu** siitä, että monomeriseos käsittää 40-70 % akrylaatteja ja 30-60 % styreeniä.
  - 5. Jonkin patenttivaatimuksista 1-3 mukainen polymeeridispersio, tunnettu siitä, että se käsittää

5-50 %, edullisesti 5-40 % tärkkelystä,

0-19 % akryylinitriiliä,

10-60 % akrylaatteja ja

10-60 % styreeniä,

sekä vettä.

6. Patenttivaatimuksen 5 mukainen polymeeridispersio, **tunnettu** siitä, että se käsittää

15-40 %, edullisesti 15-35 % tärkkelystä,

5-19 % akryylinitriiliä,

20-50 % akrylaatteja ja

20-40 % styreeniä,

sekä vettä.

- 7. Patenttivaatimuksen 1 mukainen polymeeridispersio, **tunnettu** siitä, että se käsittää
  - 20 % tärkkelystä, jonka kationisuusaste on noin 0,05 ja rajaviskositeetti 3-15 dl/g,
  - 19 % akryylinitriiliä,
  - 30 % akrylaatteja,

31 % styreeniä, sekä vettä.

5

15

20

- 8. Menetelmä patenttivaatimuksen 1 mukaisen polymeeridispersion valmistamiseksi, tunnettu siitä, että veteen liuotettuun tärkkelykseen kopolymeroidaan monomeeriseosta, jossa on vähintään yhtä vinyylistä monomeeriä ja josta muodostuvan polymeerin filminmuodostumislämpötila on –50-200°C, edullisesti 0-100°C, edullisemmin 0-70°C ja edullisimmin 10-50°.
- 9. Patenttivaatimuksen 8 mukainen menetelmä, tunnettu siitä, että tärkkelys liuotetaan alkaliseen vesiliuokseen yli 60°C:n lämpötilassa.
  - 10. Patenttivaatimuksen 8 mukainen menetelmä, tunnettu siitä, että lämpötila polymeroinnissa on 70-90°C ja pH alle 7.
  - 11. Patenttivaatimuksen 8 mukainen menetelmä, tunnettu siitä, että käytetään anionisoitua ja/tai kationisoitua tärkkelystä.
  - 12. Jonkin patenttivaatimuksista 1-7 mukaisen polymeeridispersion käyttö paperinvalmistuksessa.
    - 13. Jonkin patenttivaatimuksista 1-7 mukaisen polymeeridispersion käyttö paperin pintaliimauksen lisäaineena.
- 14. Jonkin patenttivaatimuksista 1-7 mukaisen polymeeridispersion käyttö paperikoneen märkään päähän lisättävänä paperin märkä- ja kuivalujuutta lisäävänä aineena.
- 15. Jonkin patenttivaatimuksista 1-7 mukaisen polymeeridispersion käyttö massaliimana.



## Tiivistelmä

Keksintö koskee tärkkelysperustaista polymeeridispersiota, joka sisältää tärkkelyksen ja monomeerien kopolymeeriä. Keksintö koskee myös menetelmää kyseisen dispersion valmistamiseksi ja sen käyttöä paperin pintaliimauksen lisäaineena ja paperikoneen märkään päähän lisättävänä paperin märkä- ja kuivalujuutta lisäävänä aineena.

